⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平4-136856

04-136856

fint, Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)5月11日

G 03 F 7/004 5 1 5 503

7124-2H 7124-2H 7352-4M

H 01 L 21/30

301 R*

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全 10 頁)

60発明の名称 感光性樹脂組成物

> 204等 願 平2-262563

❷出 願 平2(1990)9月27日

彦 擓 何公発 明 者 熊 \blacksquare

兵庫県尼崎市塚口本町8丁目1番1号 三菱電機株式会社

材料研究所内

@発 明 者 Ħ 中 祥 子 兵庫県尼崎市塚口本町8丁目1番1号 三菱電機株式会社

材料研究所内

明 堀 辺 英 夫 @発 者

兵庫県尼崎市塚口本町8丁目1番1号 三菱電機株式会社

材料研究所内

者 保 B 繁 @発 明

兵庫県尼崎市塚口本町8丁目1番1号 三菱電機株式会社

材料研究所内

外2名

勿出 願 人 三菱電機株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目2番3号

弁理士 大岩 增雄 四代 理 人

最終頁に続く

明月 細

1. 発明の名称

感光性树脂组成物

特許請求の範囲

(1)放射線に感光して酸または塩基を発生する化 合物および一般式(1):

(式中、 R¹ ~ R⁸ はそれぞれ水素原子、アルキ ル基、ハロゲン化アルキル基、アルコキシ基、ア ルケニル甚、アルキニル甚、フェニル甚または置 換フェニル基を示し、 R^2 と R^3 、 R^5 と R^6 が それぞれ環構造をなしていてもよい、Arは芳香環 を有する基を示す)で表わされる単位からなる化 合物を含有することを特徴とする感光性樹脂組成

発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、たとえば超LSIなどの半導体デバイ スの敬細パターンを形成するために使用される故 射線感応性レジストに用いる感光性樹脂組成物に 関する。

〔従来の技術・発明が解決しようとする課題〕

従来から半導体デバイスの高集積化が求められ ており、それに対応して敬細加工技術の開発が進 められている。この技術を実現するためにいくつ かの手法が検討されているが、なかでも光リソグ ラフィー技術で使用する光源を短波長化するため にエキシマレーザを露光線原に使用することや、 光学干渉などの問題を無視できる電子線、X線を 露光線源に使用した露光技術などが注目されてい

1 -

δ.

そこで、電子線、X線用のレジストとして、ボリメタクリレート樹脂やポリオレフィンスルホン樹脂などからなるボジ型レジストや、クロロメチル化ポリスチレンなどからなるネガ型レジストが開発されている。しかし、前者はドライエッチング耐性が低く低感度であるという欠点を有し、後記は現像液による影視のために解像度が低下するという欠点を有している。

さらに、高感度のレジストをうるためのものと

- 3 -

ついて記載されているが、これらの組成物では解 重合による気体の発性が著しいために、生成する パターンの形状が悪化してしまう。

本発明は、前記のような従来の技術の問題点を解決し、放射線露光に対する高い感度を有し、露光された部分だけが忠実に極性溶媒に可溶化し、かつ非極性溶媒に不溶化して高解像度のパターンを形成しうるポジ型としてもネガ型としても使用しうる放射線感応レジストを提供することを目的

[課題を解決するための手段]

本発明者らは、前紀目的を達成すべく鋭度検討 を重ねた結果、放射線に感光して酸または塩基を 発生する化合物および一般式(j):

して、特開昭 60-175046 号公報には、露光的ははアルカリ溶液に対して溶解抵抗性があり、放射射線な粉の露光を受けるとその部分がアルカリ可溶性とフェノールカリ可溶性フェノールカリ可溶性フェノールルはなり、特別昭 63-59131号公報には、アルルはの形が発生の高分子化合物と、高エネルギー放射をを射によってエステルが分解し、カルボンの取成するアルカリ不溶性有機酸エステルとの和成物が開示されている。

しかし、前紀公報に開示されている相成物は、いずれも解像度、盛度などの性能のある程度の向上はみられるものの、実用的なレベルにまで向上したものではない。

また、「ジャーナル オブ ザ エレクトロケミカルソサイアティ (J. Electroches. Soc.) 136 (1)、p. 241 ~ 245 」には、トリフェニルスルホニウムヘキサフルオロアンチモネートが集外線の照射を受けて酸を発生し、その酸によるポリ (クロロまたはプロモフタルアルデヒド)の解重合に

- 4 -

(式中、 R¹ ~ R⁸ はそれぞれ水 葉原子、アルキル基、ハロゲン化アルキル基、アルコキシ基、アルケニル基、アルキニル基、フェニル基または関クフェニル基を示し、また R² と R³ 、 R⁵ と R⁸ がそれぞれ 環構造をなしていてもよい、 Arは 芳香 環を含有する甚を示す)で表わされる 単位からなる 化合物を含有することを特徴とする 感光性 樹脂 組成物が、 高感度で 高解像度の 放射線 感応レジストとなることを見出し、本発明に到達した。 【作 用】

本発明の組成物に放射線が照射されると、放射 線に感光して限または塩基を発生する化合物から

·**-** 6 -

免生した酸または塩基が、アルカリ水溶液などの 極性溶媒に不溶で非極性溶媒に可溶の一般支(1)で 表わされる単位からなる化合物の一部を分解し、 その部分を極性溶媒に可溶で非極性溶媒に不溶に する。その結果、極性溶媒を現像液に川いるとポ ジ型のパターンを形成することができ、非極性 なな なるとれずのパターンを形成することができる。

また、この分解反応を起こすために必要な酸または塩基を発生する化合物は、加熱することにより大幅に感度を向上させることが可能となるばあいが多い。

(実施例)

本発明の感光性樹脂組成物には、一般式(|): 【以下会白】

- 7 -

チルアミノ甚、ジメチルアミノ甚、エチルアミノ 甚、ジエチルアミノ甚、塩素原子、臭素原子、フッ素原子など置換された置換フェニル甚である。 $\mathbf{R}^1 \sim \mathbf{R}^6$ はそれぞれ同種でもよく、異種でもよく、 $\mathbf{R}^2 \sim \mathbf{R}^3$ 、 $\mathbf{R}^5 \sim \mathbf{R}^6$ がそれぞれ \mathbf{R}^6 に $\mathbf{R}^2 \sim \mathbf{R}^3$ 、 $\mathbf{R}^5 \sim \mathbf{R}^6$ がそれぞれ $\mathbf{R}^6 \sim \mathbf{R}^6$ に $\mathbf{R}^2 \sim \mathbf{R}^6$ に $\mathbf{R}^2 \sim \mathbf{R}^6$ がそれぞれ $\mathbf{R}^3 \sim \mathbf{R}^6$ に $\mathbf{R}^3 \sim \mathbf{R}^6$ がそれぞれ $\mathbf{R}^3 \sim \mathbf{R}^6$ がそれぞれ $\mathbf{R}^3 \sim \mathbf{R}^6$ に $\mathbf{$

一般式(I) 中のArは芳香環を有する基であり、ター般式(I) 中のArは芳香環を有する基であり、タークを見から、たいには、たいには、カーカーでは、たいには、カーカーでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーカーでは、カーカーでは、カーカーでは、カーカーでは、カーカーでは、カーカーでは、カーカーでは、カーカーでは、カーカーでは、カーカーでは、カーのでは、カ

で表わされる単位からなる化合物が用いられる。

一般式(1)中の R1 ~ R6 はそれぞれ水 楽原子; メチル慈、エチル慈、ブロピル慈、ブチル慈などのアルキル慈; クロロメチル慈、トリクロロメチル慈、トリクロロメチル慈などのハロゲン化アルキル慈; メトキシ茲、エトキシ茲、ブロポキシ茲、ブトキシ茲などのアルケニル慈; ピニル慈、アリル慈などのアルケニル慈; エチニル慈、エチール慈、エテール慈、エテール慈、ニートロ慈、シアノ茲、ヒドロキシ茲、アミノ茲、メ

- 8 -

サントン、チオフェン、ベンソチオフェン、オキサソール、イソオキサソール、チアソール、ベンソチアソール、オキサソリン、オキサソリジン、ベンソオキサチィン、イサチン、インドレニン、ピペリドン、イソキノリン、アクリドン、トロピノン、ピロン、ピロリドン、4B- ピラン-4- オンなどから水素原子などを除いた基があげられる。これらの中では単環芳香環が望ましい。

前記、エチルは、ステーンは、ステ

ドロキシ基;アミノ基;メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、エチルアミノ基、ジエチルアミノ基 などの置換アミノ基などで置換されていてもよい。

前紀一般式(I)で表わされる単位からなる化合物は、1種の単位からなっていてもよく、2種以上の単位からなっていてもよい。

一般式(I)で表わされる単位の繰り返し数は、4~100、さらには10~50であるのが好ましい。 該数が10未満では成膜性が低下し、100 をこえると済機に解けにくくなる傾向がある。

前紀一般式(!)で表わされる単位からなる化合物は、たとえば芳香族ジアルデヒドとマロン酸をピペラジンの存在下に脱水縮合させ、芳香族ジアクリル酸を合成し、これを常法によりエステル化することによってモノマーを高圧水銀灯の照射によって光重合させることによりうることができる。

本発明に用いられる放射線に感光して酸または 塩基を発生する化合物 (以下、酸または塩基発生 ・化合物ともいう) のうち、酸を発生する化合物の

- 1 1 -

フェイト、4-tert- ブチルフェニルジフェニルス ルホニウムトリフルオロスルホネイト、トリス(4 - メチルフェニル) スルホニウムテトラフルオロ ポレイト、トリス(4- メチルフェニル) スルホニ ウムヘキサフルオロアンチモネイト、トリス(4-メチルフェニル) スルホニウムヘキサフルオロア ルシネイト、トリス(4- メチルフェニル) スルホ ニウムヘキサフルオロホスフェイト、トリス(4-メチルフェニル) スルホニウムトリフルオロスル ホネイト、トリス(4- メトキシフェニル) スルホ ニウムテトラフルオロポレイト、トリス(4- メト キシフェニル) スルホニウムヘキサフルオロアン チモネイト、トリス(4- メトキシフェニル) スル ホニウムヘキサフルオロアルシネイト、トリス(4 - メトキシフェニル) スルホニウムヘキサフルオ ロホスフェイト、トリス(4- メトキシフェニル) スルホニウムトリフルオロスルホネイト、ジフェ ニルヨウドニウムテトラフルオロボレイト、ジフ ェニルヨウドニウムヘキサフルオロアンチモネイ ト、ジフェニルヨウドニウムヘキサフルオロアル

具体例としては、たとえばトリフェニルスルホニ ウムテトラフルオロボレイト、トリフェニルスル ホニウムヘキサフルオロアンチモネイト、トリフ ェニルスルホニウムヘキサフルオロアルシネイト、 トリフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフ ェイト、トリフェニルスルホニウムトリフルオロ スルホネイト、4-チオフェノキシジフェニルスル ホニウムテトラフルオロボレイト、4-チオフェノ キシジフェニルスルホニウムヘキサフルオロアン チモネイト、4-チオフェノキシジフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロアルシネイト、4-チオフェ ノキシジフェニルスルホニウムヘキサフルオロホ スフェイト、4-チオフェノキシジフェニルスルホ ニウムトリフルオロスルホネイト、4-tert- ブチ ルフェニルジフェニルスルホニウムテトラフルオ ロボレイト、4-tert- プチルフェニルジフェニル スルホニウムヘキサフルオロアンチモネイト、4tert- ブチルフェニルジフェニルスルホニウムへ キサフルオロアルシネイト、4-tert- ブチルフェ ニルジフェニルスルホニウムヘキサフルオロホス

- 12 -

シネイト、ジフェニルヨウドニウムヘキサフルオ ロホスフェイト、ジフェニルヨウドニウムトリフ ルオロスルホネイト、8.8'- ジニトロジフェニル ョウドニウムテトラフルオロボレイト、8.8'- ジ ニトロジフェニルヨウドニウムヘキサフルオロア ンチモネイト、3.8'- ジニトロジフェニルヨウド ニウムヘキサフルオロアルシネイト、8.3 - ジニ トロジフェニルヨウドニウムヘキサフルオロホス フェイト、8.8'- ジニトロジフェニルヨウドニウ ムトリフルオロスルホネイト、4.4'- ジメチルジ フェニルヨウドニウムテトラフルオロボレイト、 4.4'- ジメチルジフェニルヨウドニウムヘキサフ ルオロアンチモネイト、4.4'- ジメチルジフェニ ルョウドニウムヘキサフルオロアルシネイト、4. 4'- ジメチルジフェニルヨウドニウムヘキサフル オロホスフェイト、4.4'- ジメチルジフェニルヨ ウドニウムトリフルオロスルホネイト、4.4-ジ tert- ブチルジフェニルヨウドニウムテトラフル オロボレイト、4.4-ジtert- ブチルジフェニルヨ ウドニウムヘキサフルオロアンチモネイト、4.4-

ジ Lerl- ブチルジフェニルヨウドニウムヘキサフ ルオロアルシネイト、4.4-ジtert- ブチルジフェ ニルヨウドニウムヘキサフルオロホスフェイト、 4.4-ジ tert- プチルジフェニルヨウドニウムトリ フルオロスルホネイトなどのオニウム塩や、2.4. 8-トリス(トリクロロメチル)トリアジン、2-ア リル-4.8- ピス (トリクロロメチル) トリアジン、 α, α, α-トリプロモメチル-フェニルスルホ ン、α, α, α, α', α', α'- ヘキサクロロキシ リレン、2.2-ビス(3.5- ジプロモ-4- ヒドロキシ フェニル)-1.1.1.3.3.3-ヘキサフルオロプロパン J. J. 1-トリス (8.5- ジプロモ-4- ヒドロキシフェ ニル) エタンなどのハロゲン会有化合物や、(2-ニトロペンジルトシレイト、2.8-ジニトロペンジ ルトシレイト、2.4-ジニトロベンジルトシレイト、 メチルスルホン酸 2-二トロペンジルエステル、酢 酸 2-ニトロペンジルエステル、p-ニトロペンジル -9,10-ジメトキシアントラセン-2- スルホネイト、 1.2.3-トリス(メタンスルホニルオキシ)ペンゼ ン、1.2.8-トリス(エタンスルホニルオキシ)ベ

- 15 -

もよい。

アルカリ可溶性高分子化合物の配合量は、一般式(1) で表わされる化合物との合計重量に対して80%以下が好ましい。配合量が80%より多くなるとえられるレジスト腺がアルカリ可溶性となり、

ンゼン、1.2.3-トリス(プロパンスルホニルオキシ) ベンゼンなどのスルホン酸エステルなどがあげられる。これらは単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

また、塩基を発生する化合物の具体例としては、 たとえばトリフェニルメタノール、その誘導体、 o-ニトロペンジルカルパメートなどがあげられる。 これらは単独で用いてもよく、2種以上を併用し てもよい。

前記一般式(|)で表わされる単位からなる化合物と酸または塩基発生化合物の配合制合は、一般式(|)で表わされる単位からなる化合物/酸または塩基発生化合物が重量比で70/30~99/1、さらには80/20~98/2であるのが好ましい。前記一般式(|)で表わされる化合物が99/1をこえるとバターニングが行ないにくくなる傾向があり、70/30未満では相溶性が低下して均一にしくくなり、形成されるパターンの不良が発生しやすくなる。

また、レジスト膜の形成をさらに容易にするために、アルカリ可溶性の高分子化合物を配合して

- 16 -

パターンの形成が困難になる。

さらに本発明の組成物には、基板とレジストとの密着性を向上させるためのアミノシラザン、ア ミノアルコキシシラザン、アルキルアルコキシシラザンなどの密着性向上剤をはじめ、その他必要に応じて目的にあった化合物を配合してもよい。

本発明の樹脂組成物は、通常、前記の成分を溶 媒に溶解させて、レジスト溶液として使用される。

前記レジスト溶液を、たとえばシリコンウェハ

などの基板上にスピンコート法などの方法によって乾燥膜厚が0.2~2㎞程度になるように塗布し、ブリベイクし、UV光、ディーブUV光、 飲 X 線、電子線などの放射線を照射したのち、80~150 で程度で30秒~20分間加熱し、ついで現像を行なうことによってパターンが形成される。

レジストの現像液としては、アルカリ性水溶液または有機溶媒を用いることができる。また、 極性溶媒を用いるとポジ型のパターンを形成することができ、非極性溶媒を用いるとネガ型のパターンを形成することができる。

アルカリ性水溶液としては、たとえばアンモニア、トリエチルアミン、ジメチルアミノメタノー・ル、テトラメチルアンモニウムヒドロキサイド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、コリンなどの水溶液があげられる。

また有機溶媒としてはジクロロメタン、クロロホルム、トリクロロエチレン、酢酸エチル、酢酸イソアミル、メタノール、イソプロパノール、これらの混合溶媒などがあげられる。

- 19 -

ったところ、0.80mのラインアンドスペースのネ ガ型パターンが解像できた。

さらに前記レジスト膜に加速電圧 20kVの電子線を1.5 μ C/cdで照射し、100 ℃で5分間加熱した。そののち、前記と同様にして2.38%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液またはクロロホルム/メタノールが3/1の混合溶媒で現像したところ、エキシマレーザを照射したときと同様に良好なポジ型パターンとネガ型パターンがえられた。

実施例2~32

第1表に示す基を有する一般式(||)で表わされる 単位からなる化合物(化合物2~21)を用い、第 2表に示す組成のレジスト溶液を調製したほかは 実施例1と同様にしてレジスト膜を作製し、エキ シマレーザまたは加速電圧20kVの電子線を露光し、 2.38%テトラメチルアンモニウムヒドロキシドま たはクロロホルム/メタノールが3/1の混合溶 煤で現像を行なって、感度と解像度を調べた。結 果を第2表に示す。 以下に本発明の組成物を実施例によってさらに 具体的に説明するが、本発明はこれらに限定され るものではない。

実施例1

第1表に示す基を有する一般式(i) で表わされる単位からなるポリ(p- フェニレンジアクリル酸ジーlerl-ブチルエステル) (化合物 1) 2gとトリフェニルホスホニウムトリフレイト 0.1gを10alのシクロヘキサノンに溶解させて調製したレジスト溶液を、シリコン基板上に 3000 rpm でスピンコートし、80℃で15分間加熱してレジスト験を作製した。このときの験厚は 2 mであった。この機に Kr F エキシマレーザ光 (8mJ/cd) をマスクを介して照射したのち、100 ℃で5分間加熱した。

そののち 2.38% テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で 80秒 間現像を行なったところ、0.30 mのラインアンドスペースのポジ型パターンが解像できた。

また、現像液をクロロホルム/メタノールが 3/1 (容積比)の混合溶媒にかえて現像を行な

- 20 -

第2 設より、いずれの実施例でも0.50㎞以下の解像度と30mJ/dd以下の感度がえられていることがわかる。



第 1 表

					,			
化合物 番 号	- A r-	R¹	R²	R³	R4	R ⁵	R 8	数平均 分子员
1		- CII3	- СН3	- CH3	- CII3	- СП3	- CII3	6,500
2		- СН3	- CII3	- CII3	- CII3	- CH3	- CII3	11,000
3	\Diamond	- C113	- CII3 .	- CH ₃	- СИ3	- СП3	- CH ₃	5,000
4	-	- СН3	- CH3	- C ₂ (I ₅	- СН3	- CII3	- C ₂ H ₅	3, 800
5	~	- CH3	- C ₂ H ₅	- C ₂ II ₅	- CH ₃	- C2 H5	- Cz Ks	4,200
6	"	- CH3	- Cila	- CII = CII 2	- CII3	- CII3	- CH = CH ₂	7,700
7	"	- CII3	- CH3	- C ≡ CH	- СН3	- CH3	- C≡CII	5, 200
8	"	- CH3	- CH3		- C II 3	- СН3		8,300
9	,	- СПз	-СН ₂ СН ₂	CH2 CH2 CH2-	- CH3	−СИ2 СП	2 CII 2 CII 2 CII 2 —	6,600
10	"	-н	— СН ₂ СН ₂	CH2 CH2 O-	-11	— C H ₂ C	Н2СИ2СИ2О—	5,000
11	-CH ³	– CH3	- СН3	- СН3	- СН3	- СН3	- СН3	3, 300
12	CH ₃	- CH ₃	- СН3	- СН3	- CH ₃	- СН3	- СН3	4, 100
	~~~~	~~	~~~	~~~			····	$\sim$

$\sim$	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	$\sim\sim$	~~~	$\sim$	~~	~~	$\sim\sim$	~~~
13	C &	-CH ₃	- CH ₃	- CII3	- C113	- CII3	- СИз	3,700
1 4	OC#3	- CII3	- С н з	- CII3	- CII3	- CII 3	- CII3	5,100
15	011	- сп3	- CH3	- CH ₃	- CII3	– CH3	СII ₃	3,300
16	$\Diamond \Diamond$	- CH ₃	- C11 ₃	- CII3	- CII3	- CII3	- СП3	6.000
17		- CH3	- CH3	- CII3	- СП3	- CII3	- СН3	5, 200
18	$\mathcal{L}_{s}$	- СП3	- CH3	- CII3	- CH3	- CII3	- CH3	3,800
19		- СН3	- СН3	- CH3	- CII3	- CH3	- СН3	2,900
20	<b>√</b>	- ČH3	- CH3	- CH3		- CII3	- CH ₃	5,400
2 1	•===	- СН3	- СН3	- СП3	- СН3	- СН3	- CH ₃	7,000

#### 2 丧 第

			_					
実施例	化合物番号	酸または質	基基	榕	媒	添加ポリマー	感 度	解像度
番号	(g)	発生化合物 (g)		(mi)		(g)	(mJ/cm²)	(m)
-		4.1		47				
1	1 (2.0)	TPSTF#1 (C	1.1)	CH*7	(10)	_	8	0.30
2	i (2.0)	MDIFD** ((	1.1)	DC*8	(10)	-	12	0.35
3 4	1 (2.0)	l nyatta (c	1.1)	CII	(10)	_	7	0.30
	1 (2.0)	THERT'S	1.1)	ES*9	(10)	_	15	0.40
5	1 (2.0)	i TDM*" ((	1.3)	TVC .	(10)	-	30	0.50
5 6 7	1 (2.0)	TMPM*8 (0	1.2)	AA*10	(10)	1.7	20	0.50
	1 (1.5)	TPSTF ((	).1)	CII	(10)	PVP*11 (0.5)	8	0.30
8	1 (1.7)	TPSTF (C	1.2)	DC	(10)	CNOV*12 (0.3)	10	0.40
9	2 (2.0)	MPIFP (C	0.1)	CH	(10)		15	0.45
10	2 (1.5)	TPSTF (	1.1)	ES	(10)	PVP (0.5)	8	0.30
111	2 (1.8)	DNBT (C	).2)	DG	(10)	CNOV (0.2)	12	0.40
12	2 (1.8)	TPSTF (	0.1)	AA	(10)	PAA*13 (0.2)	01	0.40
13	3 (2.0)	TPSTF (0	0.1)	CH	(10)	-	8	0.30
14	3 (1.5)	TPSTF (	0.2)	DG	(01)	PVP (0.5)	9	0.35
15	4 (2.0)	THSB (	0.1)	CH	(10)	_	8	0.30
16	5 (2.0)	TPSTF (	0.1)	ES	(10)	- ·	10	0.35
17	6 (2.0)	TPSTF (	0.1)	DG	(10)	-	12	0.40
18	7 (1.7)	MPIFP (	0.2)	AA	(10)	CNOV (0.3)	15	0.45
19	8 (1.8)	TPSTF (	1.1)	CH	(10)	PMA*14 (0.2)	8	0.30
20	9 (2.0)	TPSTF (	1.2)	DG	(10)	_	10	0.85
21	10 (2.0)	DNBT (0	1.1)	CH	(10)		15	0.45
22	11 (2.0)		1.1)	ES	(10)	-	12	0.35
23	12 (1.8)	TPSTF (	0.2)	DG	(10)	PAA (0.2)	8	0.30
24	13 (2.0)	TPSTF (	1.1)	AA	(10)	_	- 10	0.35
25	14 (2.0)	THSB (	0.1)	CII	(10)	_	7	0.30
26	15 (2.0)	TPM (	3.3)	DG	(10)	_	30	0.50
27	16 (1.5)	TPSTF (	3.1)	CH	(10)	PVP (0.5)	8	0.35
28	17 (1.8)	MPIFP (	0.1)	ES	(10)	PMA (0.2)	12	0.40
29	18 (2.0)	TPSTF (	0.1)	DG	(10)	. –	10	0.40
30	19 (2.0)	TPSTF (	0.1)	AA	(10)	-	9	0.30
31	20 (2.0)		3.2)	CH	(10)	_	20	0.50
32	21 (1.5)	TPSTF (	3.1)	CH	(10)	PVP (0.5)	8	0.35

#5 : トリフェニルメタノール #6 : トリス (p-メトキシフェニル) メタノール #7 : シクローキサノン

#8 : ジグライム #9 : エチルセロソルブアセテイト

*10 : 酢酸イソアミル

*11 :ポリ-p-ピニルフェノール *12 :クレゾールノボラック

‡13 :ポリアクリル酸

*14 :ポリメタクリル酸

\$1~4 は感光して酸を発生する化合物、\$5~6 は感光して塩基を発生する化合物 である。

〔発明の効果〕

本発明の感光性制胎組成物は、放射線感光に対して高い感度と高い解像度を有する感光性樹脂組成物であり、放射線感応レジスト材料として極めて有用であり、微細パターンが必要とされる超LSI などの半導体デバイスの製造にとくに有用である。

化理人 大岩增雄

- 26 -

第1頁の続き

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

H 01 L 21/027

@発 明 者 肥 塚 裕 至 兵庫県尼崎市塚口本町8丁目1番1号 三菱電機株式会社 材料研究所内